⑩日本国特許庁(JP)

60 特許出願公妻

®公表特許公報(A)

平5-505824

@公表 平成5年(1993)8月26日

fint Cl. "

識別配号

庁内整理番号

審査請求未請求 予備審査請求 有

部門(区分) 3(2)

(全 8 頁)

A 61 K

7329-4C

60発明の名称

所定投与量エアロゾル製剤の製造のための可容性弗累界面話性剤の使用

頭 平3-507379

頭 平3(1991)3月22日 66000

外4名

酚翻訳文提出日 平4(1992)9月21日

❷国 祭 出 頭 PCT/US91/02056

命国際公開書号 WO91/14422

@国際公開日 平3(1991)10月3日

優先権主張

601990年3月23日60米国(US)60498,333

伊州 明 者 シュルツ、ロパート ケー、 アメリカ合衆国,ミネソタ 55133-3427,セント ポール,ポス

ト オフイス ポックス 33427

ミネソタ マイニング アンド 免出 阿里人 マニュフアクチヤリング カ アメリカ合衆国, ミネソタ 55133-3427, セント ポール, ポス

ト オフイス ポックス 33427, スリーエム センター

ンパニー

弁理士 青木 餌 60代理人

60指定国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CA, CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域 特許),FR(広域特許),GB(広域特許),GR(広域特許),IT(広域特許),JP,KR,LU(広域特許),N L(広域特許), SE(広域特許)

最終質に続く

文の 簡 語

1. 1. 1. 1. 2ーテトラフルオロエタン及び1. 1. 1. 2. 3,3.3-ヘプタフルオロプロパン並びにこれらの混合物から収 る群から選ばれたヒドロブルオロカーポン:原法的有効量の粉末医 薬:並びに製剤の全重量に対して約0.00~0.6重量%の界面活 性分散剤であって次の一般式:

$$R_{,} = \begin{bmatrix} 0 - C_{,} P - C_{,} P_{,} \\ X \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} 0 - C_{,} P - \\ X \end{bmatrix} - C_{,} O_{,} O_$$

(式中、R,は、3個~約10個の炭素源子を有合するペルフル オロ化重額、分枚額もしくは環状アルキル又はこれらの組合せから 成る群から選択され、ここで環状アルキルは場合によっては1個又 はそれより多くのカテナリー炭素又は窒素菓子を含有し;

各Xは独立に、弗索、及び1個~約4個の皮素原子の直額又は分 **枚娘ペルフルオロアルキルから成る群から選択され;**

n及びmは独立に0~3の整数であり、但しnとmの合計は4以 下でありょそして

乙は水素、及び1個~約4個の炭素菓子を含有する蜜菓又は分技 黛アルキルから成る群から選択される)

により乗わされるもの:

を合んで成り基础エアロゾル製剤であって、長期間にわたって前記 医薬の実質上結晶化を示さず、実質上容易に再分散することができ、 そして再分畝の後、前記巌道の再現性のよい量の役与を妨害する程 急速な要点を起こさない、ことを特徴とする製剤。

2. 前記期が推進剤中での少なくとも0.8 萬量%の溶解度を有す る、請求項1に記載の意樹エアロゾル製剤。

- 3. m及びmが0である、健求項1に記載の懸勝エアロゾル製剤。 4. R,が3個~約7個の炭素原子を含有する、請求項3に記載 の無面エアロゾル製剤。
- 5、 前記界面括性分散剤が、ベルフルオロ歯線、ベルブルオロオ クタン酸、ペルフルオロシクロヘキシル酢酸、及びこれらの C i ~ C。直鎖又は分技領アルヤルエステルから成る群から選択される、 鈴龙珥1に記載の低層エアロゾル製剤。
- 6. 前記昇政務性分散剤がベルフルオロー2ーエトキシエトキシ 酢酸、ペルフルオロー2ープトキシプロピオン酸、ペルフルオロー 3-プトキシプロピオン酸、ペルフルオロー2-ブトキシエトキシ **酢酸、ベルフルオロー2-ヘキシルオキシエトキシ酢酸及びベルフ** ルオロー3-オクテルオキシプロピオン酸、並びにこれらのC。~ C。直鎖又は分技額アルキルエステルから成る群から選択される、 並求項目に記憶の慈禧エアロゾル製剤。
- 7. 前紀医虫が、ピルブテロールアセテート、ピルプテロールハ イドロクロライド、クロモグリセートニナトリウム、アルブテロー ルサルフェート、ベクロメタゾンジプロピオネート及びトリアムシ ノロンアセトニドから成る癖から選択される、超求項1に記載の懸 盛エアロゾル製剤。
- 8. 実質的に唯一の推進剤として1. 1. 1. 2ーテトラフルオ ロエタンを含んで成る、糖求項しに記載の懸剤エアロゾル製剤。
- 9. 実質上唯一の推進期として1, 1, 1, 2, 3, 3, 3-~ プタブルオロプロパンを含んで成る、精求項目に記載の感傷エアロ ゾル製剤。

所定数与量エアロゾル製剤の製造のための可容性参索界面括性剤 の使用

登明の技術分野

本発明は医療投与用に適する無理エアログル製剤に関する。さらに詳しくは、本発明は構造剤として1、1、1、2ーテトラフルオロエタン又は1、1、1、2、3、3、3・ヘブタフルオロブロバンを用いる医型整備エアログル製剤に関する。

発明の背景

医血無機エアロゾル製剤には現在推過剤として、液体クロロフル オロカーボンが用いられている。フルオロトリクロロメタン、ジクロログフルオロメタン及びジクロロテトラフルオロエタンが、吸入 による役与のためのエアロゾル製剤において最も一般に使用されている推進剤である。

クロロフルオロカーボン類はオゾン層の敬瑭に関与しており、そしてそれらの使用は新次異止されようとしている。ヒドロフルオロカーボン134a(HPC-134a、1、1、1、2 - テトラフルオロエタン)及びヒドロフルオロカーボン227(HPC-227、1、1、1、2、3、3、3・ヘブタフルオロプロバン)は多くのクロロフルオロカーボン推進剤に比べてオゾンに対する客が少ないと見られており、さらにそれらはエアロゾル中での使用に退当な富気圧及び低い幸性を有している。

東国特許地 4,352,789は自己推進性粉末投与エアロゾル組成物を 関示しており、この組成物は、被覆された団体の約0.1~2.0重量

ルキルから成る浮から選択される)により変わされるペルフルオロ 化カルボン酸又はそのエステルであり、そして製料は長期間にわたって育紀医棄の箱品化を実質上示さず、実質的に容易に再分散可能 であり、そして再分散の後、医薬の再項性ある量の役与を妨げる程 遠く変集しない。

本発明の医療懸傷エアロゾル軽剤は、例えば、皮膚投与、肺投与 又は粘膜投与(例えば、頬内投与又は鼻内投与)のために通当であ エ

発明の具体的な記憶

「感謝エアロゾル」なる語は、医薬が粉末形であり、そして推進 割に変質的に不存性であることも意味する。

結晶化の関連で使用される「長期間」とは、少なくとも4ヶ月を 意味する。

医素は微細化されており、粒子の90%以上が約10ミクロン未 油の煮除を有する。

区取は一般に、故区率の意図される使法効果を発揮するために有助な量で存在する。しかしながら、医薬の量は、製剤化されるべき特定の医療の効力に依存する。一般に、製剤の全置量に対して約0.01~5重量%、好変しくは製剤の全重量に対して約0.01~2重量%を構成する。

受人による役与のための医療には、例えば、抗アレルギー剤、飲 瘍剤、気管支拡張剤、抗ヒスタミン剤、鎮喰剤、アンギーナ剤、抗 生物質、抗炎症剤、ホルモン、ペプチド、ステロイド、酵素、スル ホンアミド、又はこれらの組合せが含まれる。

上記療法剤に含まれる医療の例には、イソプロテレノールヒドロ クロライドもしくはサルフェート、フェニルフリンジタルタレート %を占める特定タイプのペルフルオロ化界面質性分散剤のドライコーティングにより被雇された的Q001~20重量%の機能仲固体材料、及びハロゲン化推進剤を含んで成る。この固体材料は医康であってもよい。1、1、1、2~テトラフルオロエタン文は1、1、1、2、3、3、3~ヘプタフルオロブロバンの推進剤としての使用は具体的に関係されていない。ペルフルオロ化カルボン殴界固筋性剤は関示されていない。

免明の概要

本発明は、有効量の初末医型、約0.001~0.6重量%のペルフルオロ化界面質性分散剤、並びに1、1、1、2・チトラフルオロエタン及び1、1、1、2。3、3、3・ヘアタフルオロブロパン並びにこれらの複合物から成る即から選ばれたフルオロカーボンを含んで成る推進剤を含んで成る整備エアロゾル製剤を提供する。

このベルフルオロ化昇固活性分散剤は、次の一型式:

$$R_{*} - \begin{bmatrix} 0 - C P - C P_{*} \\ X \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} 0 - C P - \\ X \end{bmatrix} - C O O Z$$

(式中、R,は、3個〜約10個の皮素原子を含有するペルフルオロ化直線、分枝額もしくは蕈状アルキル又はそれらの混合から成る群から選ばれ、ここで蕈状アルキルは場合によっては1又は複数個のカテナリー (catenery) 酸素又は窒素原子を含有しており;

各 X は独立に、 免累、及び 1 ~約 4 個の改章原子を有する直線又は分技額ペルフルオロアルキルから成る課から選択されて

n及びmは独立に0~3の整数であり、但しnとmの合計は4以下であり;もして

2 は水煮、及び1~約4個の皮素原子を有する直額又は分技額で

もしくはヒドロクロライド、ピルブテロールアセテートもしくはヒドロクロライド、クロモグリケートニナトリウム、フェニルプロパノールアミン、グルカゴン、アドレノクローム、トリプシン、エピナフリンジタルタレート、エフェドリン、ナルコシン、コデイン、アトロピン、ヘペリン、モルフィン、アルブテロール、アルブテロールサルフェート、トリアエシノロンアセトニド、ベクロメタゾンジプロピオネート、フルニソリド、ホルモテロール、サルメテロール、コルヒチン、ネオマイシン、ストレプトマイシン、ベニシリン、テトラサイクリン、クロロテトラサイクリン、ヒドロコルチゾン、プレドニソロン、及びインスリンが含まれる。

本発明の実施における好ましい医薬にはピルプテロールアセテート、ピルプテロールヒドロクロリア、クロモグリケートニナトリウム、アルプテロールサルフェート、ベクロメタゾンジプロピオネート、及びトリアムシノロンアセトニドが含まれる。

本発明において有用なベルフルオロ化界面低性分配剤は、1、1、1、2・テトラフルオロエタン、1、1、1、2、3、3、3-ヘプタフルオロプロペン又はこれらの混合物に可熔性のベルフルオロ 化カルボン酸又はその混合物である。

適当なベルフルオロ化カルボン酸は、次の一般式:

$$R_* - \begin{bmatrix} O - C P - C P_* \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} O - C P - \end{bmatrix} - C O O Z$$

(式中、R, は、3個~約10個の皮質原子を含有するペルフルオロ化直鎖、分技績もしくは電状アルキル又はこれらの組合せから成る群から選択され、そして環状アルキルは場合によっては1個又はそれより多くのカナナリー酸素又は窒素原子を含有しており;

各义は独立に、参索、及び1個〜約4個の炭素原子を有する直線 又は分核額ペルフルオロアルキルから成る群から選択され;

n及びかは独立に0~3の整敗であり、但しっとmの合計は4以下であり;そして

ては水素、及び1個〜約4個の皮素原子を含む直鎖又は分枝鎖アルチルから或る即から選択される)により変わされるものである。

四及びnが0の場合、この分散料はベルフルオロ復復、分技額、 型状又はこれらの組合せのアルカン酸又はエステルである。ベルプ ルオロアルカン酸は知られており、そして例えば「Aliphatic Fluo rine Compounda」、American Chemical Society Monograph Series。 Relabold Publishing Corporation(1958)、Chapter 可に開示されて いる。ベルフルオロカルカン酸エステルは知られており、そして例 えば上記刊行物のChapter 以に関示されている。

n及びmのいずれか一方又は買方が0でない場合、この分散剤は、酸一又はエステルー官観ペルフルオロモノー、ジーもしくはポリーエーテルである。この微なペルフルオロエーテルは知られており、そして例えば米国特許地 3,250,808 (Hoore 6)及び地 4,898,556 (flyon 6)に関示されている。

特に好ましいベルフルオロ化カルボン酸にはベルフルオロ酸酸、ベルフルオロオクタン酸、及びベルフルオロクロロへキシル砂酸が含まれる。

ベルフルオロ化界面活性分散剤は好ましくは、少なくとも0.1重型%、さらに好ましくは少なくとも0.3重量%、そして最も好ましくは少なくとも0.8重量%の、推過剤への溶解度を有する。

ベルフルオロ化界団括性分散剤は、エアロゾル製剤の約0.001 ~約0.6重量%、好ましくは約0.005~約0.5重量%を占める。 物定の好ましい世は、製剤化されるべき物定の薬剤及び使用される

り、最小の磁盤を示し、そして結晶性を示さない。実質上結晶形成がなく、再分量が比較的容易であり、そして再分散後に急速なではないことが、医取の再現性のよい投与量を得るために重要である。実質的な結晶形成が存在しないことが、肺の硬的環域に提りされる顕微の割合を最大にする。再分散が容易であることにでは、均っな無菌はの投与が可能になる。最後に、急速な軽低はエフログル管から供給される投与量の大きな変動をもたらす。1又は2の評価を示す整調液は、結晶化の程度、再分散の容易さ及び凝集性の全体バランスから望ましいとは考えられず、他方3、4又は5の評価を示すものは望ましいと考えられ、そして本発明の範囲に発する。

特にことわらない限り、下記の例中の推進剤は1, 1, 1, 2 -テトラフルオロエタン (HPC-134a) である。 併 1

18.7 四のペルフルオロオクタン酸(3 M製の「PC-26」)をイオンスのパイアルに入れ、パイアルを連続パルプによりシールし、そして次に149.5 gの1.1.1.2ーテトラフルオコロロンを圧入した。次に、このパイアルを自動器とう機上で15分間器とうした。得られるストック溶液は0.05重量%のペルフルオロオクタン酸を合有した。100 mの機関化されたピルブテロール塩酸塩を5 mのパイアルに入れ、このパイアルを達球パルプによりシールし、そして次にあらかじめ調製しておいたストック溶液20gを圧入した。パイアルを自動級とう機上で10分間量とうし、そしてWIG-L-BUG**グラインダー/ミキサー上に30秒間度いた。生ずる整層被は0.5重量%のピルブテロール塩酸塩を含有し、そして品質評価は5(卓越)であった。

特定の非面積性分配制に依存する。使用される分散剤の量は、およ も、適当な整備を提供するために必要とされる最少量であるのが好 ましい。

ヒドロフルオロカーボン又はその混合物は、好ましくは、本発明の製剤中に存在する唯一の推進剤である。しかしながら、1又は複数の他の推進剤、例えば推透剤142b(1-クロロー1,1-ジフルオロエタン)が存在していてもよい。

- 本発明の懸濁エアロゾル製剤は、まず推進制中ペルフルオロ化界面活性分散剤の溶液を調整し、そして次にこの溶液中に医療を影響することにより製造することができる。製剤を製造するため、水水フルオロ化界面活性分散剤をエアロゾルバイアル中に入れ、流球ベルブをバイアル上に置き、そしてバイアルに推造剤を圧入する。次に、破細化された医療を別のエアロゾルバイアルに入れ、連続バルブをバイアル上に置き、そしてバイアルにあらかじめ調製された溶液を圧入する。次に、適合又はキモゲナイズによりの股際された溶液を圧入する。数に、適合又はキモゲナイズによりの股際された溶液を開きれる医薬が水分感受性であれば、これらの股際は乾燥した材料及び装置のみを用いて除湿雰囲気中で行われるべきである。

次に、本党明を例示するために次の実施例を記載するが、これを 本党明を限定するものと解してはならない。

下記の実施例において、エアロゾル懸領娘の品質を1~5のスケールで評価し、1は「悪い」懸傷娘を示し、そして5は「卓越した」 無個娘を示す。悪い懸傷被は次の1つ又は複数により特徴付けられる。沈親又は分離が急遽である、沈親又は分離後の異分数が困難である、急速に大きな要集体を作る、及び結晶形成を示す。これに対して、卓越した熱激波は、沈毅又は分離が遅く、再分数が容易であ

912 - 10

例1の一般的方法を用いて、製剤の全重量に対して0.5 重量%の・ 砂糖化ビルブテロール塩酸塩を含有する一速の整備エアロゾル製剤 を製造した。変1は、使用された界面活性分散剤の機態及びその量 (型剤全重量に対する重量%)、並びに患適液の品質評価を示す。

	<u>#l</u> .		
91	界面活性分散剂		好便
2	0.002%ベルフルオロオクタン酸		1
3	0.006%ペルフルオロオクタン酸		4
4	0.01%ベルフルオロオクタン酸		4
5	0.3 %ペルフルオロオクタン酸	-	5
6	0.006%ベルフルオロ酪酸		5
7	0.012%ペルフルオロ路機		5
8	0.059%ペルフルナロ酪酸		5
9	0.310%ペルフルオロ酪酸		5
1 0	0.507%ペルフルオロ路徹		.5

911-20

例1の一般的方法を使用して、製剤の会置量に対して0.5 重量%の数額化ピルプテロールアセテートを含有する一速の無額エアロゾル製剤を製造した。表 2 に、使用した界面器性分散剤の種類及び量(製剤の会置量に対する質量%)、並びに無限液の品質評価を示す。

	•
ж.	_

	·	
	界面括性分散剂	上 好 伍
11	Q 0 0 2 % ベルフルオロオクタン酸	1 "
1 2	0.006%ベルフルオロオクタン酸	2
1 3	0.0 1%ペルフルオロオクタン酸	2
1.4	Q 0 5 %ペルフルオロオクタン酸	3
1 5	0.3%ベルフルオロオクタン酸	3
1 6	0.006%ペルフルオロ酢酸	2
17	0.012%ベルフルオロ酢酸	2
18	COS9%ベルフルオロ酪酸	2
1 9	4.3 1 0 %ペルフルオロ路数	2
2 0	0.507%ペルフルオロ酢酸	2

721-29

例1の一般的方法を用いて、製剤の会量量に対して0.5 重量%の 数部化アルプチロールサルフェートを含有する一端の懸備エアロゾ ル製剤を製造した。衰3に、使用した界面活性分散剤の根類及び量 (製剤の全重量に対する重量%)、並びに懸頓液の品質評価を示す。

2_1

	界面恬性分散剂	<u> 7 %</u>
· 21	0.002%ベルフルオロオクタン酸	1
2 2	0.006%ペルフルオロオクタン酸	1
2 3	0.01%ベルフルオロオクタン酸	1
2 4	0.05%ベルフルオロオクタン設	1
2 5	0.3%ベルフルオロオクタン酸	1
2 6	0.006%ペルフルオロ酸酸	1
2 7	0.012%ペルフルオロ電散	1
28	0.310%ペルフルオロ酢酸	1
2 9	0.507%ペルフルオロ酪酸	1

<u> 4130 - 39</u>

例1の一般的方法を用いて、製剤の企業量に対して1.5 重量外の 酸細化クロモグリケートニナトリウムを含有する一連の整備エアロ ゾル製剤を製造した。表4に、使用した界面低性分配剤の種類及び 量(製剤の全重量に対する重量%)、並びに懸傷板の品質評価を示す。

8_1

	界面括性分散剤	
3 0	0.002%ペルフルオロオクタン酸	3
3 1	Q006%ベルフルオロオクタン酸	4
3 2	Q01%ペルフルオロオクタン酸	3
3 3	0.08%ベルフルオロオクタン酸	3
3 4	0.3%ベルフルオロオクタン酸	9
3 5	0.006%ベルフルオロ蘇酸	3
3 6	0.012%ベルフルオロ酸酸	3
3 7	0.059%ペルフルオロ路酸	4
3 8	0.81%ペルフルオロ路線	2
3 9	0.507%ペルフルオロ路景	2

1つの好ましいクロモダリケートニナトリウム製剤は、凝剤線度 が0.5 重量分である点を致合、例3 1 と同じである。この製剤は歴 機波品質評価5を有していた。

FR 4 0 - 4 9

例1の一般的方法を用いて、製剤の全量量に対して0.5 重量%の 数額エピネフリンニ語石酸塩を含有する一達の整衡エアロゾル製料 を製造した。复5に、使用した界面活性分散剤の種類及び量(製剤 の全量量に対する重量%)、並びに態態液品質評価を示す。

5

	<u> </u>	
- 69	异面偿性分散剂	
4 0	0.002%ベルフルオロオクタン酸	2
4 1	Q.006%ペルフルオロオクタン酸	2
4 2	Q. G. 1 写ペルフルオロオクタン酸	2
4 3	0.05%ベルフルオロオクタン酸	2
4 4	0.3%ペルフルオロオクタン酸	2
4 5	0.006%ペルフルオロ酢酸	2
4 6	0.012%ペルフルオロ監蔵	2
4.7	0.059%ペルフルオロ解放	2
4.8	0.310%ペルフルオロ時酸	2
4 9	0.507%ペルフルオロ監蔵	2

5150-62

* 例1の一般的方法を用いて、製剤の全重量に対して 0.3 重量%の 数額化トリアエシノロンアセトニドを含有する一連の懸荷エアロゾ ル製剤を製造した。表 6 に、使用した非面話性分散剤の複類及び量 (製剤の全重量に対する重量%)、並びに急騰液品質評価を示す。

	· ·	
	界面货性分散剂	是_蛋
5 0	0.05%ベルフルオロオクタン酸,	4
5 1	Q Q 5 % ベルフルオロシクロヘキサン	2
•	カルギン酸イソプロピル	
5 2	0.05%ベルフルオロー2ーエトキシ	3
	エトキシ酢酸	
' 5 3	0.05%ペルフルオロー2ーエトキシ	3
	エトキシ酢酸メチル	
8 4	0.05%ペルフルオロー2ープトキシ	2
	・・・・プロピオン窟	
5 5	0.005%ベルフルオロー2ープトキシ	2
	プロピオン酸	
5 6	0.05%ペルフルオロー3ープトキシ	3
	プロピオン酸	
5 7	0.05%ベルフルオロー3ープトキシ	3
	プロピオン酸メチル	
5 8	0.05%ベルフルオロー2ープトキシ	3
	エトキシ酢酸イソプロピル	
5 9	0.05%ベルフルオロー2ーヘキシルオキ	<i>⇒</i> 3
	エトキシ酢酸	
6 0	0.005%ベルフルオロー2ーヘキシルオ	+ 4
	シエトキシ酢酸	
6 1	0.05%ベルフルオロー3ーオクチルオキ	9 B
	プロピオン酸	
6 2	0.005%ベルフルオロー3ーオクチルオ	* 3
	・・・・シブロピオン酸	
	•	

<u>9163-72</u>

例1の一般的方法を使用して、製剤の企業量に対してCL5重量%の数律化ピルプテロールアセテートを含有する一連の思樹エアロゾル製剤を製造した。表7に、使用した界面医性分散剤の種類及び量(製剤の企業量に対する重量%)、並びに思濁液の品質評価を示す。

2 .

		羟
6 3	0.05%ベルフルオロシクロヘキサン	2
	カルボン酸イソプロピル	
6 4	0.0′5 %ベルフルオロシクロヘキシル酢酸	4
6 5	0.06%ペルフルオロー2~エトキシ	5
	・エトキシ酢酸	
6 6	0.05%ペルフルオロー2-エトキシ	5
	エトキシ酢酸メチル	
6 7	0.05%ベルフルオロー2ープトキシ	6
	プロピオン酸	
6 8	Q 0 5 %ベルフルオロー 3 ープトキシ	5
	プロピオン酸	
6 9	Q O 5 %ペルフルオロー3ープトキシ	4
	プロピオン酸メチル	
7 0	Q 0 5 % ペルフルオロー 2 ープトキシ	5
	エトキシ酢酸イソプロピル	
7 1	0.05%ベルフルオロー2ーヘキシルオキシ	5
	エトキシ酢酸	
7 2	Q 0 5 %ペルフルオロー 3 −オクテルオキシ	5
	プロピオン酸	

#173-76

例1の一般的方法を用いて、製剤の全重量に対して1.5 重量%の 数額化タロモグリケートニナトリウムを含有する一適の部器エアロ ゾル設剤を製造した。表8に、使用した界面活性分散剤の種類及び 量(製剤の全重量に対する重量%)、並びに部濁液の品質評価を示 す。

8

		<u> </u>	
	94	界短插性分散剂	好_伍
. 7	ġ	0.05%ベルフルオロシクロヘキサン	2
		カルボン酸イソプロピル	
7	4	0.05%ベルフルオロー2-ブトキシ	5
		プロピオン酸	
7	5	0.005%ベルフルオロー2ープトキシ	4
		プロピオン酸	
7	6	Q 0 5 %ペルフルオロー 2 ープトキシ	5
		エトキシ酢酸イソプロピル	
			 -

-9171-78

例1の一般的方法を用いて、裏刺の全定量に対して0.5 重量%の 数細化アルプテロールサルフェートを合有する2 磁度の懸而エアロ ゾル製剤を製造した。製9 に、使用した評価括性分散剤の強硬及び 量(製剤の全定量に対する重量%)、並びに懸濁液の品質評価を示す。

2 9

	界面活性分散剂	<u> </u>
7 7	005%ベルフルオロー2ーブトキシ	4
	プロピオン酸	
7 8	0.05%ベルフルオロー2ープトキシ	3
	プロピオン酸	

M79-83

例1の一般的方法を用いて、数細化されたベクロノタゾンジアロビオネートを含有する一連の感謝エアロゾル受剤を製造した。 表10に、使用した非国活性分散剤の強硬及び量(製剤の会重量に対する重量%)、並びに経過液の品質評価を示す。例19-81の思想液において、裏剤は0.1重量%の量で存在し、そして例82及び83の風震液においてはそれは0.3重量%の量で存在する。

£10

	界面接性分散剂	舒_伍
7 9	0.05%ペルフルオロオタタン酸	3
8 0	0.05%ベルフルオロー2ーエトキシ	4
	エトキシ酢酸メチル	
8 1	0.05%ベルフルオロー3ープトキシ	4
	プロピオン酸メチル	
8 2	0.05%ベルフルオロー2ープトキシ	2
	プロピオン酸	
8 3	Q Q Q 5 %ペルフルオロー2 - ブトキシ	2
	プロピオン酸	

8 4 - B 7

10.998のベクロメタゾンジプロピオネート及び約81.88の
アセトンを4オンスのガラスパイアルに入れ、そして落気浴上で、 熔蔵が得られるまで加速した。この溶液を、約100mの1.1.
1、2-テトラフルオロエタンをそれぞれが含有する4個の4オンスパイアルに均分した。これらのパイアルを一夜冷蔵庫に入れた。 生じた沈気を建造により焦め、そして次に真空乾燥してベクロメンタンジプロピオネート/1.1.1.2-テトラフルオロエタンクラスレート(clethrate)を得た。液体エネルギーミクロナイダーを用いて約記クラスレートを数据化(ミクロナイズ)とた。領目の一般的方法を用いて、観剤の金属量に対して0.1%重量%の数据にクラスレートを含有する一流の懸得エアロゾル製剤を製造した。表11に、使用した界面符性分散剤の種類及び量(製剤の金属量に対する重量%)、並びに懸張板の品質評価を示す。

表上上

	界固括使分散剂	<u>P</u>
8 4	0.05%ペルフルオロー3-ブトキシ	5
	プロピオン酸メチル	
8 5	0.05%ベルフルオロー3ープトキシ	5
	プロピオン酸	
8 6	0.05%ベルフルオロー2ーエトキシ	4
	エトキシ酢酸	
8 7	0.05%ペルフルオロー2-エトキシ	5
	エトキシ酢酸メチル	

#18B-91

例1の一般的方法を用いて、推進剤として1、1、1、2、3、3、3~ヘブタフルオロプロペン(RPC-227)が報館する一連のエアロゾル型側製剤を製造した。製12に、使用した非面活性分散剤の理解及び量(製剤の全量に対する重量%)、並びに駆動液の品質評価を示す。例88及び89の製剤は製剤の全重量に対して0.5重量%の数細化ピルブテロールアセテートを含有した。例90及び91の製剤は0.3重量%の数細化トリアムシノロンアセトニド・を含有した。

表 1 2

	算面新性分散系	F
8 8	0.05%ベルフルオロオクタン酸	4
8 9	0.05%ペルフルオロー2ープトキシ	4
	プロピオン酸	
9 0	0.05%ペルフルオロオクタン世	3
9 1	0.05%ベルフルオロー3ープトキシ	3
	プロピオン酸	

- PCT/US 91/02056

界面徴性分散剤としての L 又は複数のベルフルオロロ化カルボン酸又はものエステル、及び推造剤としての 1. 1. 1. 2 ーテトラフルオロエタン又は 1. 1, 1. 2. 3. 3. 3 - ヘプタフルオロプロパンを用いる医薬感謝エアロゾル製剤が記載される。

Because of the second of the s

日 甲 耳 主 税 告

US 9102056 SA 46393

This experting the privat family consistent points of the privat decreases which he the discreasional behavioral assess report. The extract per an extraction is the Language Private Calles Call the set 17,000 to The Decrease Calles of the control of the second control of the calles of the first decreases of behavioral to

app it touch utter. Local profession	Posteria: Sec	Prince Smally unphotop	Posturios des
US-A- 4352789	05-10-42	Wone	
03-A- 1250808		Mane	
1		•	
			!
Í			
ł			
ļ			
İ			
ł			
}			
Ĭ			
Į.			
		•	

第1頁の続き

⑦発 明 者 クェッシイ,スティーブン エ アメリカ合衆国,ミネソタ 55133-3427,セント ポール,ポスト オフイス ポックス 33427,

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
Color or black and white photographs
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потивр

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.